

Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) EP 1 065 048 A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:
03.01.2001 Patentblatt 2001/01

(51) Int. Cl.⁷: B32B 27/34, B32B 7/02,
C08G 69/48, C08G 73/02

(21) Anmeldenummer: 00109633.8

(22) Anmeldetag: 05.05.2000

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 29.06.1999 DE 19929883
09.02.2000 DE 10005641

(71) Anmelder:
Degussa-Hüls Aktiengesellschaft
60287 Frankfurt am Main (DE)

(72) Erfinder:
• Häger, Harald, Dr.
45772 Marl (DE)
• Böer, Michael
59399 Olfen (DE)
• Schmitz, Guido, Dr.
48249 Dülmen (DE)
• Oenbrink, Georg, Dr.
48249 Dülmen (DE)
• Richter, Ralf, Dr.
45657 Recklinghausen (DE)

(54) Mehrschichtverbund

(57) Ein thermoplastischer Mehrschichtverbund,
der folgende Schichten enthält:

- I. eine Schicht I aus einer thermoplastischen Formmasse;
- II. eine Schicht II aus einer weiteren thermoplastischen Formmasse;
dazwischen eine Schicht aus einem Haftvermittler, der zu mindestens 5 Gew.-% aus einem Pfcopolymer besteht, das unter Verwendung folgender Monomere hergestellt wird:

a) 0,5 bis 25 Gew.-%, bezogen auf das Pfcopolymer, eines Polyamins mit mindestens 4 Stickstoffatomen und einem zahlenmittleren Molekulargewicht M_n von mindestens 146 g/mol sowie

b) polyamidbildende Monomere, ausgewählt aus Lactamen, ω -Aminocarbonsäuren und/oder äquimolaren Kombinationen von Diamin und Dicarbonsäure

weist eine gute Schichtenhaftung auf.

EP 1 065 048 A2

Beschreibung

[0001] Gegenstand der Erfindung ist ein Haftvermittler für einen Mehrschichtverbund sowie ein Mehrschichtverbund, der diesen Haftvermittler enthält.

[0002] Einzelne Polymere wie z. B. Polyamide oder Polyester sind für sich alleine für viele Anwendungen ungeeignet. So sind Polyamide beispielsweise nicht witterungsbeständig, da sie unter Belichtung altern sowie Luftfeuchtigkeit aufnehmen. Dies führt zu Verfärbung, Verschlechterung der mechanischen Eigenschaften sowie Verzugerscheinungen.

[0003] Obwohl Polyamide gute mechanische Eigenschaften, insbesondere gute Zähigkeit, aufweisen, haben sie eine schlechte Sperrwirkung. Insbesondere polare Substanzen können leicht durch Polyamide migrieren. Dies ist beispielsweise bei Kraftstoffleitungen, in denen alkoholhaltiger Kraftstoff gefördert wird, äußerst nachteilig.

[0004] Polyester sind im allgemeinen gut witterungsbeständig und besitzen eine ausgezeichnete Sperrwirkung sowohl gegenüber polaren als auch gegenüber unpolaren Medien. Sie sind jedoch in der Regel schlagempfindlich; insbesondere die Kerbschlagzähigkeit ist bei Polyestern häufig nicht ausreichend. Deshalb können Polyester in vielen Fällen, in denen andere Eigenschaften wie deren ausgezeichnete Sperrwirkung, hohe Temperaturbeständigkeit und gute Steifigkeit eigentlich erwünscht wären, für sich alleine nicht verwendet werden.

[0005] Auch andere Polymere zeigen in der Regel ein unausgewogenes Eigenschaftsbild und sind daher für viele Anwendungen ungeeignet.

[0006] Es wäre daher wünschenswert, wenn es gelänge, einen festen Verbund zwischen verschiedenen Polymeren, beispielsweise zwischen Polyamid und Polyester, herzustellen. Damit wäre es möglich, etwa Formkörper aus Polyamid durch Beschichten mit Polyester vor Licht und Feuchtigkeit zu schützen. Genauso könnte ein Formkörper aus Polyester durch Beschichten mit Polyamid vor chemischen und mechanischen Einflüssen geschützt werden. Weiterhin würde damit die Möglichkeit bestehen, Kraftstoffleitungen, die üblicherweise aus einem Polyamid (PA) wie PA 6, PA 11 oder PA 12 bestehen, mit einer Sperrschicht gegenüber Kraftstoff, insbesondere gegenüber alkoholhaltigem Kraftstoff, zu versehen. Andererseits sind Lamine aus verschiedenen Schichten, die unterschiedliche Funktionen haben, für Lebensmittelverpackungen geeigneter als Monoschichten.

[0007] Verbunde aus Polyamid und Polyester sind im Prinzip schon bekannt. In der EP-A-0 336 806 wird die Coextrusion von PA 12 und Polybutylenterephthalat (PBT) zu einem Zweischichtrohr beschrieben. In der DE-PS 38 27 092 wird ein Mehrschichtrohr beschrieben, das von innen nach außen Schichten aus Polyamid, Polyvinylalkohol, Polyamid und Polyester besitzt. Es ist allerdings dem Fachmann bekannt, daß die weitaus meisten Polymere, auch Polyamide und Polyester, miteinander unverträglich sind, weshalb bei der Herstellung von Polymerlaminaten keine Haftung zwischen den Laminatschichten erreicht wird. Ein fester Verbund zwischen den einzelnen Polymerschichten ist aber bei den üblichen technischen Anwendungen unbedingt erforderlich.

[0008] Die DE-OS 196 33 133 beschreibt ein mehrschichtiges Rohr aus zumindest zwei gut miteinander verbundenen Schichten, wobei die eine Schicht eine Sperrschicht ist und der Thermoplast der zweiten Schicht mit Polyethylenimin als Haftvermittler behandelt ist. Beim Nacharbeiten der DE-OS 196 33 133 stellt sich der gewünschte Effekt allerdings nicht ein.

[0009] An sich würde naheliegen, beispielsweise Polyester- und Polyamidschichten durch einen Haftvermittler zu verbinden, der aus einer Mischung aus Polyamid und Polyester besteht. Allerdings sind solche Blends, die üblicherweise durch Schmelzmischen in einem Extruder hergestellt werden, sehr spröde. Entsprechende Coextrusionsversuche zu Polyamid und Polyester zeigen entweder Haftung zum Polyamid oder zum Polyester, nie aber zu beiden Polymeren gleichzeitig.

[0010] Die EP-A-0 509 211 beschreibt thermoplastische Mehrschichtverbunde, bei denen eine Schicht aus einer Polyamidformmasse und eine Schicht aus einer Polyesterformmasse durch einen Haftvermittler verbunden ist, der eine Mischung aus Polyamid und Polyester enthält. Da hier die oben diskutierten Probleme auftreten, liegt in einer bevorzugten Ausführungsform beim Haftvermittler zumindest ein Teil des Polyamidanteils und des Polyesteranteils als Polyamid-Polyester-Blockcopolymer vor. Die Herstellung derartiger Blockcopolymerer ist jedoch nicht ganz einfach und erfordert den Zusatz von Hilfsstoffen oder Katalysatoren. Außerdem ist eine genaue Kontrolle der Endgruppen erforderlich, da die Blockcopolymerer durch Verknüpfung geeigneter Endgruppen hergestellt werden und daher sichergestellt sein muß, daß die passenden Endgruppen in ausreichender Konzentration vorliegen. Da Handelsprodukte an diese Erfordernisse nicht angepaßt sind, muß man Sondertypen herstellen, die anschließend zu einem Blockcopolymer umgesetzt werden. Die Produktion derartiger Haftvermittler ist daher mit einem hohen Aufwand verbunden. Dies gilt in noch gesteigertem Maße für die Blockcopolyesteramide, die im Verfahren der EP-A-0 837 088 als Haftvermittler in Polyamid-Polyester-Mehrschichtverbunden eingesetzt werden.

[0011] Auch Verbunde aus anderen Materialien sind Stand der Technik; wegen der Unverträglichkeit der meisten Polymerwerkstoffe existieren jedoch meist Speziallösungen mit individuell angepaßtem Haftvermittler.

[0012] Die Aufgabe der Erfindung bestand darin, einen preisgünstigen, leicht herzustellenden, aber trotzdem wirksamen Haftvermittler für einen Mehrschichtverbund bereitzustellen. Bei einem derartigen Mehrschichtverbund sollte

auch im Kontakt mit Reagenzien wie z. B. Kraftstoff, Lösemitteln, Ölen oder Fetten sowie bei höherer Temperatur die Schichtenhaftung über lange Zeit erhalten bleiben.

[0013] Diese Aufgabe wurde durch einen thermoplastischen Mehrschichtverbund gelöst, der eine Schicht I aus einer thermoplastischen Formmasse, eine Schicht II aus einer weiteren thermoplastischen Formmasse und dazwischen eine Schicht aus einem Haftvermittler enthält, welcher zu mindestens 5 Gew.-%, bevorzugt zu mindestens 10 Gew.-% und besonders bevorzugt zu mindestens 20 Gew.-% aus einem Pfropfcopolymer besteht, das unter Verwendung folgender Monomere hergestellt wird:

- a) 0,5 bis 25 Gew.-%, bevorzugt 1 bis 20 Gew.-% und besonders bevorzugt 1,5 bis 16 Gew.-%, bezogen auf das Pfropfcopolymer, eines Polyamins mit mindestens 4, bevorzugt mindestens 8 und besonders bevorzugt mindestens 11 Stickstoffatomen und einem zahlenmittleren Molekulargewicht M_n von mindestens 146 g/mol, bevorzugt von mindestens 500 g/mol und besonders bevorzugt von mindestens 800 g/mol sowie
- b) polyamidbildende Monomere, ausgewählt aus Lactamen, ω -Aminocarbonsäuren und/oder äquimolaren Kombinationen von Diamin und Dicarbonsäure.

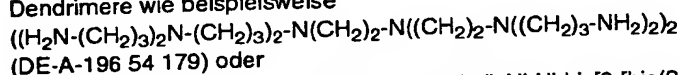
[0014] In einer bevorzugten Ausführungsform liegt die Aminogruppenkonzentration des Pfropfcopolymers im Bereich von 100 bis 2 500 mmol/kg.

[0015] Als Polyamin können beispielsweise folgende Substanzklassen verwendet werden:

- Polyvinylamine (Römpp Chemie Lexikon, 9. Auflage, Band 6, Seite 4921, Georg Thieme Verlag Stuttgart 1992)

- Polyamine, die aus alternierenden Polyketonen hergestellt werden (DE-OS 196 54 058)

- Dendrimere wie beispielsweise



Tris(2-aminoethyl)amin, N,N-Bis(2-aminoethyl)-N',N'-bis[2-[bis(2-aminoethyl)amino]ethyl]-1,2-ethandiamin,

3,15-Bis(2-aminoethyl)-6,12-bis[2-[bis(2-aminoethyl)amino]ethyl]-9-[2-[bis[2-bis(2-aminoethyl)amino]ethyl]amino]ethyl]amino]ethyl]3,6,9,12,15-pentaazaheptadecan-1,17-diamin (J. M. Warakowski, Chem. Mat. 1992, 4, 1000 - 1004);

- lineare Polyethylenimine, die durch Polymerisation von 4,5-Dihydro-1,3-oxazolen und anschließende Hydrolyse hergestellt werden können (Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Band E20, Seiten 1482 - 1487, Georg Thieme Verlag Stuttgart, 1987);

- verzweigte Polyethylenimine, die durch Polymerisation von Aziridinen erhältlich sind (Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Band E20, Seiten 1482 - 1487, Georg Thieme Verlag Stuttgart, 1987) und die in der Regel folgende Aminogruppenverteilung besitzen:

25 bis 46 % primäre Aminogruppen,
30 bis 45 % sekundäre Aminogruppen und
16 bis 40 % tertiäre Aminogruppen.

[0016] Das Polyamin besitzt im bevorzugten Fall ein zahlenmittleres Molekulargewicht M_n von maximal 20 000 g/mol, besonders bevorzugt von maximal 10 000 g/mol und insbesondere bevorzugt von maximal 5 000 g/mol.

[0017] Lactame bzw. ω -Aminocarbonsäuren, die als polyamidbildende Monomere eingesetzt werden, enthalten 4 bis 19 und insbesondere 6 bis 12 Kohlenstoffatome. Besonders bevorzugt werden ϵ -Caprolactam, ϵ -Aminocapronsäure, Capryllactam, ω -Aminocaprylsäure, Laurinlactam, ω -Aminododecansäure und/oder ω -Aminoundecansäure eingesetzt.

[0018] Kombinationen von Diamin und Dicarbonsäure sind beispielsweise Hexamethyldiamin/Adipinsäure, Hexamethyldiamin/Dodecandisäure, Octamethyldiamin/Sebacinsäure, Decamethyldiamin/Sebacinsäure, Decamethyldiamin/Dodecandisäure, Dodecamethyldiamin/Dodecandisäure und Dodecamethyldiamin/2,6-Naphthalindicarbonsäure. Daneben können aber auch alle anderen Kombinationen eingesetzt werden wie Decamethyldiamin/Dodecandisäure/Terephthalsäure, Hexamethyldiamin/Adipinsäure/Terephthalsäure, Hexamethyldiamin/Adipinsäure/Caprolactam, Decamethyldiamin/Dodecandisäure/ ω -Aminoundecansäure, Decamethyldiamin/Dodecandisäure/Laurinlactam, Decamethyldiamin/Terephthalsäure/Laurinlactam oder Dodecamethyldiamin/2,6-Naphthalindicarbonsäure/Laurinlactam.

[0019] In einer bevorzugten Ausführungsform wird das Pfropfcopolymer zusätzlich unter Verwendung einer Oligo-

carbonsäure hergestellt, die ausgewählt ist aus 0,015 bis etwa 3 Mol-% Dicarbonsäure und 0,01 bis etwa 1,2 Mol-% Tricarbonsäure, jeweils bezogen auf die Summe der übrigen polyamidbildenden Monomere. Bei dieser Bezugnahme wird bei der äquivalenten Kombination von Diamin und Dicarbonsäure jedes dieser Monomere einzeln betrachtet. Auf diese Weise besitzen die polyamidbildenden Monomere insgesamt einen leichten Überschuß an Carboxylgruppen. Wird eine Dicarbonsäure verwendet, setzt man bevorzugt 0,03 bis 2,2 Mol-%, besonders bevorzugt 0,05 bis 1,5 Mol-%, ganz besonders bevorzugt 0,1 bis 1 Mol-% und insbesondere 0,15 bis 0,65 Mol-% zu; verwendet man eine Tricarbonsäure, so nimmt man vorzugsweise 0,02 bis 0,9 Mol-%, besonders bevorzugt 0,025 bis 0,6 Mol-%, ganz besonders bevorzugt 0,03 bis 0,4 Mol-% und insbesondere 0,04 bis 0,25 Mol-%. Durch die Mitverwendung der Oligocarbonsäure wird die Lösemittel- und Kraftstoffbeständigkeit deutlich verbessert, insbesondere die Hydrolyse- und Alkoholysebeständigkeit und die Spannungsrißbeständigkeit, aber auch das Quellungsverhalten und damit verbunden die Dimensionsbeständigkeit sowie die Sperrwirkung gegen Diffusion.

[0020] Als Oligocarbonsäure kann jede beliebige Di- oder Tricarbonsäure mit 6 bis 24 C-Atomen eingesetzt werden, beispielsweise Adipinsäure, Korksäure, Azelainsäure, Sebacinsäure, Dodecandisäure, Isophthalsäure, 2,6-Naphthalindicarbonsäure, Cyclohexan-1,4-dicarbonsäure, Trimesinsäure und/oder Trimellitsäure.

[0021] Zusätzlich können, falls gewünscht, aliphatische, alicyclische, aromatische, aralkylische und/oder alkylarylsubstituierte Monocarbonsäuren mit 3 bis 50 Kohlenstoffatomen wie z. B. Laurylsäure, ungesättigte Fettsäuren, Acrylsäure oder Benzoessäure als Regler eingesetzt werden. Mit diesen Reglern kann die Konzentration an Aminogruppen verringert werden, ohne die Molekülgestalt zu verändern. Zusätzlich können auf diese Weise funktionelle Gruppen wie Doppel- bzw. Dreifachbindungen etc. eingeführt werden. Es ist aber erwünscht, daß das Pfcopolymer einen substantiellen Anteil an Aminogruppen besitzt. Vorzugsweise liegt die Aminogruppenkonzentration des Pfcopolymers im Bereich von 150 bis 1 500 mmol/kg, besonders bevorzugt im Bereich von 250 bis 1 300 mmol/kg und ganz besonders bevorzugt im Bereich von 300 bis 1 100 mmol/kg. Unter Aminogruppen werden hier und im folgenden nicht nur Aminoendgruppen, sondern auch gegebenenfalls vorhandene sekundäre bzw. tertiäre Aminfunktionen des Polyamins verstanden.

[0022] Die erfindungsgemäßen Pfcopolymere können nach verschiedenen Verfahren hergestellt werden.

[0023] Eine Möglichkeit besteht darin, Lactam bzw. ω -Aminocarbonsäure und Polyamin zusammen vorzugeben und die Polymerisation bzw. die Polykondensation durchzuführen. Die Oligocarbonsäure kann entweder am Anfang oder im Verlauf der Reaktion zugegeben werden.

[0024] Ein bevorzugtes Verfahren besteht jedoch darin, daß in einem zweistufigen Prozeß zuerst die Lactamspaltung und Präpolymerisation in Gegenwart von Wasser durchgeführt wird (alternativ werden die entsprechenden ω -Aminocarbonsäuren bzw. Diamine und Dicarbonsäuren direkt eingesetzt und präpolymerisiert); im zweiten Schritt wird das Polyamin zugegeben, während die gegebenenfalls mitverwendete Oligocarbonsäure vor, während oder nach der Präpolymerisation zudosiert wird. Dann wird bei Temperaturen zwischen 200 und 290 °C entspannt und im Stickstoffstrom oder im Vakuum polykondensiert.

[0025] Ein weiteres bevorzugtes Verfahren besteht im hydrolytischen Abbau eines Polyamids zu einem Präpolymer und gleichzeitige oder anschließende Reaktion mit dem Polyamin. Vorzugsweise werden Polyamide verwendet, bei denen die Endgruppendifferenz näherungsweise Null beträgt, oder bei denen die gegebenenfalls mitverwendete Oligocarbonsäure bereits einpolykondensiert ist. Die Oligocarbonsäure kann aber auch zu Anfang oder im Laufe der Abbaureaktion zugegeben werden.

[0026] Mit diesen Verfahren lassen sich ultrahochverzweigte Polyamide mit Säurezahlen kleiner als 40 mmol/kg, bevorzugt kleiner als 20 mmol/kg und besonders bevorzugt kleiner als 10 mmol/kg herstellen. Schon nach ein- bis fünfständiger Reaktionszeit bei Temperaturen von 200 °C bis 290 °C wird ein annähernd vollständiger Umsatz erzielt.

[0027] Falls gewünscht, kann in einem weiteren Verfahrensschritt eine mehrstündige Vakuumphase angeschlossen werden. Diese dauert mindestens vier Stunden, bevorzugt mindestens sechs Stunden und besonders bevorzugt mindestens acht Stunden bei 200 bis 290 °C. Nach einer Induktionsperiode von mehreren Stunden wird dann eine Erhöhung der Schmelzeviskosität beobachtet, was darauf zurückzuführen sein dürfte, daß eine Reaktion von Aminoendgruppen miteinander unter Ammoniakabspaltung und Kettenverknüpfung stattfindet. Hierdurch wird das Molekulargewicht weiter erhöht, was insbesondere für Extrusionsformmassen vorteilhaft ist.

[0028] Falls man die Reaktion nicht in der Schmelze zu Ende führen will, kann das ultrahochverzweigte Polyamid gemäß dem Stand der Technik auch in fester Phase nachkondensiert werden. Mit diesem Haftvermittler kann eine Vielzahl von Polymeren bzw. darauf basierender Formmassen miteinander verbunden werden. Generell eignen sich alle Polymere, die wegen struktureller Ähnlichkeit mit dem erfindungsgemäß verwendeten Pfcopolymer physikalisch verträglich sind, wie z. B. Polyamide. Gleichermaßen geeignet sind alle Polymere, die mit den Aminogruppen des Pfcopolymers eine chemische Verknüpfungsreaktion eingehen oder zumindest Wasserstoffbrücken ausbilden, wie beispielsweise Polyester.

[0029] Erfindungsgemäße Ausführungsformen sind beispielsweise:

- Ein Mehrschichtverbund, der Schichten aus verschiedenen, miteinander weniger verträglichen oder unverträgli-

chen Polyamid-Formmassen enthält, die durch den erfindungsgemäßen Haftvermittler verbunden sind.

- Ein Mehrschichtverbund, der Schichten aus verschiedenen, miteinander unverträglichen Polyester-Formmassen enthält, die durch den erfindungsgemäßen Haftvermittler verbunden sind.

- 5
- Ein Mehrschichtverbund, der eine Schicht aus einer Polyamidformmasse enthält, die durch den erfindungsgemäßen Haftvermittler mit einer Schicht aus einer anderen Formmasse verbunden ist, welche auf einem Polymeren basiert, das kein Polyamid ist.

- 10
- Ein Mehrschichtverbund, der eine Schicht aus einer Polyesterformmasse enthält, die durch den erfindungsgemäßen Haftvermittler mit einer Schicht aus einer anderen Formmasse verbunden ist, welche auf einem Polymeren basiert, das kein Polyester ist.

- Ein Mehrschichtverbund, der folgende Schichten enthält.

- 15
- I. Eine Schicht I aus einer Polyamid-Formmasse;
 - II. eine Schicht II aus einer Polyester-Formmasse;

dazwischen eine Schicht aus dem erfindungsgemäßen Haftvermittler.

20

[0030] Als Polyamide kommen hierbei in erster Linie aliphatische Homo- und Copolykondensate in Frage, beispielsweise PA 46, PA 66, PA 68, PA 612, PA 88, PA 810, PA 1010, PA 1012, PA 1212, PA 6, PA 7, PA 8, PA 9, PA 10, PA 11 und PA 12. (Die Kennzeichnung der Polyamide entspricht internationaler Norm, wobei die erste(n) Ziffer(n) die C-Atomzahl des Ausgangsdiamins und die letzte(n) Ziffer(n) die C-Atomzahl der Dicarbonsäure angeben. Wird nur eine Zahl genannt, so bedeutet dies, daß von einer α,ω -Aminocarbonsäure bzw. von dem davon abgeleiteten Lactam ausgegangen worden ist; im übrigen sei verwiesen auf H. Domininghaus, Die Kunststoffe und ihre Eigenschaften, Seiten 272 ff., VDI-Verlag, 1976.)

25

[0031] Sofern Copolyamide verwendet werden, können diese z. B. Adipinsäure, Sebacinsäure, Korksäure, Isophthalsäure, Terephthalsäure, Naphthalin-2,6-dicarbonsäure usw. als Cosäure bzw. Bis(4-aminocyclohexyl)methan, Trimethylhexamethyldiamin, Hexamethyldiamin oder ähnliches als Codiemin enthalten. Lactame wie Caprolactam oder Laurinlactam bzw. Aminocarbonsäuren wie ω -Aminoundecansäure können als Cokomponente ebenfalls eingebaut sein.

[0032] Die Herstellung dieser Polyamide ist bekannt (z. B. D. B. Jacobs, J. Zimmermann, Polymerization Processes, S. 424 - 467, Interscience Publishers, New York, 1977; DE-AS 21 52 194).

35

[0033] Darüber hinaus sind als Polyamide auch gemischte aliphatisch/aromatische Polykondensate geeignet, wie sie z. B. in den US-PSS 2 071 250, 2 071 251, 2 130 523, 2 130 948, 2 241 322, 2 312 966, 2 512 606 und 3 393 210 sowie in Kirk-Othmer, Encyclopedia of Chemical Technology, 3. Aufl., Vol. 18, Seiten 328 ff. und 435 ff., Wiley & Sons, 1982, beschrieben werden. Weitere geeignete Polyamide sind Poly(etheresteramide) bzw. Poly(etheramide); derartige Produkte werden z. B. in den DE-OSS 25 23 991, 27 12 987 und 30 06 961 beschrieben.

40

[0034] Die Polyamidformmasse kann entweder eines dieser Polyamide oder mehrere als Gemisch enthalten. Weiterhin können bis zu 40 Gew.-% andere Thermoplaste enthalten sein, sofern diese die Verbundfähigkeit nicht stören, insbesondere schlagzähmachende Kautschuke wie Ethylen/Propylen- oder Ethylen/Propylen/Dien-Copolymere (EP-A-0 295 076), Polypentenylene, Polyoctenylene, statistische bzw. blockartig aufgebaute Copolymere aus alkenylaromatischen Verbindungen mit aliphatischen Olefinen oder Dienen (EP-A-0 261 748) oder Kern/Schale-Kautschuke mit einem zähelastischen Kern aus (Meth)Acrylat-, Butadien- oder Styrol/Butadien-Kautschuk mit Glastemperaturen $T_g < 10^\circ\text{C}$, wobei der Kern vernetzt sein kann und die Schale aus Styrol und/oder Methylmethacrylat und/oder weiteren ungesättigten Monomeren aufgebaut sein kann (DE-OSS 21 44 528, 37 28 685).

45

[0035] Der Polyamidformmasse können die für Polyamide üblichen Hilfs- und Zusatzstoffe wie z. B. Flammenschutzmittel, Stabilisatoren, Weichmacher, Verarbeitungshilfsmittel, Füllstoffe, insbesondere zur Verbesserung der elektrischen Leitfähigkeit, Verstärkungsfasern, Pigmente oder ähnliches zugefügt werden. Die Menge der genannten Mittel ist so zu dosieren, daß die gewünschten Eigenschaften nicht ernsthaft beeinträchtigt werden.

50

[0036] Als Polyester kommen linear aufgebaute, thermoplastische Polyester infrage. Diese werden durch Polykondensation von Diolen mit Dicarbonsäure bzw. deren polyesterbildenden Derivaten wie Dimethylestern hergestellt. Geeignete Diole haben die Formel HO-R-OH , wobei R einen divalenten, verzweigten oder unverzweigten aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Rest mit 2 bis 40, vorzugsweise 2 bis 12, C-Atomen darstellt. Geeignete Dicarbonsäuren haben die Formel HOOC-R'-COOH , wobei R' einen divalenten aromatischen Rest mit 6 bis 20, vorzugsweise 6 bis 12, C-Atomen bedeutet.

55

[0037] Als Beispiel für Diole seien Ethylenglykol, Trimethylenglykol, Tetramethylenglykol, Hexamethylenglykol,

Neopentylglykol, Cyclohexandimethanol sowie das C₃₆-Diol Dimerdiol genannt. Die Diole können alleine oder als Diolgemisch eingesetzt werden.

[0038] Bis zu 25 Mol-% des genannten Diols können durch ein Polyalkylenglykol mit nachstehender allgemeiner Formel ersetzt sein,



wobei R'' einen zweiwertigen Rest mit 2 bis 4 C-Atomen bedeutet und x einen Wert von 2 bis 50 annehmen kann.

[0039] Als aromatische Dicarbonsäuren kommen z. B. Terephthalsäure, Isophthalsäure, 1,4-, 1,5-, 2,6- bzw. 2,7-Naphthalindicarbonsäure, Diphensäure und Diphenylether-4,4'-dicarbonsäure infrage. Bis zu 30 Mol-% dieser Dicarbonsäuren können durch aliphatische oder cycloaliphatische Dicarbonsäuren wie z. B. Bernsteinsäure, Adipinsäure, Sebacinsäure, Dodecandisäure oder Cyclohexan-1,4-dicarbonsäure ersetzt sein.

[0040] Beispiele für geeignete Polyester sind Polyethylenterephthalat, Polypropylenterephthalat, Polybutylenterephthalat, Polyethylen-2,6-naphthalat, Polypropylen-2,6-naphthalat und Polybutylen-2,6-naphthalat.

[0041] Die Herstellung dieser Polyester gehört zum Stand der Technik (DE-OSS 24 07 155, 24 07 156; Ullmanns Encyclopädie der technischen Chemie, 4. Aufl., Bd. 19, Seiten 65 ff., Verlag Chemie, Weinheim, 1980).

[0042] Die Polyesterformmasse kann entweder einen dieser Polyester oder mehrere als Gemisch enthalten. Weiterhin können bis zu 40 Gew.-% anderer Thermoplaste enthalten sein, sofern diese die Verbundfähigkeit nicht stören, insbesondere schlagzähmachende Kautschuke, wie oben für das Polyamid bereits angegeben. Weiterhin kann die Polyesterformmasse die für Polyester üblichen Hilfs- und Zusatzstoffe enthalten wie z. B. Flammschutzmittel, Stabilisatoren, Verarbeitungshilfsmittel, Füllstoffe, insbesondere zur Verbesserung der elektrischen Leitfähigkeit, Verstärkungsfasern, Pigmente oder ähnliches. Die Menge der genannten Mittel ist so zu dosieren, daß die gewünschten Eigenschaften nicht ernsthaft beeinträchtigt werden.

[0043] In der Regel besitzt die Polyamid-Formmasse eine kontinuierliche Polyamidphase und die Polyester-Formmasse eine kontinuierliche Polyesterphase.

[0044] Enthält der Verbund eine Schicht aus einer Polyamidformmasse, so enthält der Haftvermittler in einer bevorzugten Ausführungsform zusätzlich zum Pffropfcopolymer ein Polyamid, insbesondere bevorzugt 10 bis 90 Gew.-%, bezogen auf die Summe von Pffropfcopolymer und Polyamid.

[0045] Enthält der Verbund eine Schicht aus einer Polyesterformmasse, so enthält der Haftvermittler in einer weiteren bevorzugten Ausführungsform zusätzlich zum Pffropfcopolymer einen Polyester, insbesondere bevorzugt 10 bis 90 Gew.-%, bezogen auf die Summe von Pffropfcopolymer und Polyester.

[0046] Enthält der Verbund eine Schicht I aus einer Polyamidformmasse und eine Schicht II aus einer Polyesterformmasse, die durch den erfindungsgemäßen Haftvermittler miteinander verbunden sind, so ist bevorzugt, daß der Haftvermittler zusätzlich zum Pffropfcopolymer sowohl ein Polyamid als auch einen Polyester enthält. Entsprechende Formmassen sind ebenfalls Gegenstand der Erfindung.

[0047] In dieser Ausführungsform enthält der Haftvermittler vorzugsweise folgende Zusammensetzung:

I. 5 bis 60 Gew.-Teile eines Pffropfcopolymers, das unter Verwendung folgender Monomere hergestellt wird:

a) 0,5 bis 25 Gew.-%, bezogen auf das Pffropfcopolymer, eines Polyamins mit mindestens 4, bevorzugt mindestens 8 und besonders bevorzugt mindestens 11 Stickstoffatomen und einem zahlenmittleren Molekulargewicht M_n von mindestens 146 g/mol, bevorzugt von mindestens 500 g/mol und besonders bevorzugt von mindestens 800 g/mol sowie

b) polyamidbildende Monomere, ausgewählt aus Lactamen, ω -Aminocarbonsäuren und/oder äquimolaren Kombinationen von Diamin und Dicarbonsäure;

II. 10 bis 85 Gew.-Teile eines Polyamids;

III. 10 bis 85 Gew.-Teile eines Polyesters;
wobei die Summe der Gew.-Teile von I., II. und III. 100 ergibt;

IV. maximal 40 Gew.-Teile Zusatzstoffe, ausgewählt aus schlagzähmachendem Kautschuk und/oder üblichen Hilfs- bzw. Zuschlagstoffen.

[0048] Das Polyamid des Haftvermittlers soll mit dem Polyamid der Schicht I gut verträglich sein und somit zusätzlich eine gute Haftung ermöglichen. Geeignete Polyamidkombinationen sind dem Fachmann bekannt oder können durch einfache Routineversuche, z. B. mittels Preßplatten, leicht ermittelt werden. Häufig reicht es aus, wenn beide

Polyamide mindestens einen Monomerbaustein gemeinsam haben oder wenn beide einen einander entsprechenden Monomerbaustein mit gleicher C-Atomzahl oder mit gleicher Länge besitzen. Am besten sollte das Polyamid dem Polyamid der Schicht I weitestgehend entsprechen.

[0049] Das gleiche gilt für den Polyester des Haftvermittlers, der mit dem Polyester der Schicht II gut verträglich sein soll. Auch hier sind geeignete Polyesterkombinationen dem Fachmann bekannt oder können durch einfache Routineversuche, z. B. mittels Preßplatten, leicht ermittelt werden. Häufig reicht es aus, wenn beide Polyester mindestens einen Monomerbaustein gemeinsam haben oder wenn entsprechende Monomerbausteine zumindest ähnlich sind. Am besten sollte der Polyester dem Polyester der Schicht II weitestgehend entsprechen.

[0050] Der Haftvermittler kann neben dem Pfropfcopolymer sowie gegebenenfalls dem Polyamid und/oder dem Polyester als Zusatzstoffe auch weitere Komponenten wie z. B. einen schlagzähmachenden Kautschuk und/oder Hilfs- bzw. Zuschlagstoffe enthalten, wie sie weiter oben als mögliche Bestandteile der Schichten I und II näher erläutert sind. Die Menge aller Zusatzstoffe beträgt insgesamt maximal 40 Gew.-Teile, bevorzugt maximal 30 Gew.-Teile und besonders bevorzugt maximal 20 Gew.-Teile.

[0051] Beim erfindungsgemäßen Mehrschichtverbund handelt es sich in einer Ausführungsform um ein Rohr, einen Einfüllstutzen oder um einen Behälter, insbesondere zur Leitung oder Bevorratung von Flüssigkeiten oder Gasen. Ein derartiges Rohr kann in gerader oder in gewellter Form ausgeführt sein oder es ist nur in Teilabschnitten gewellt. Wellrohre sind Stand der Technik (z. B. US 5 460 771), weshalb sich weitere Ausführungen hierzu erübrigen. Wichtige Einsatzzwecke sind die Verwendung als Kraftstoffleitung, als Tankeinfüllstutzen, als Vapor Line (d. h. Leitung, in der Kraftstoffdämpfe geleitet werden, z. B. Entlüftungsleitungen), als Tankstellenleitung, als Kühlfüssigkeitsleitung, als Kimaanlagenleitung oder als Kraftstoffbehälter.

[0052] Der erfindungsgemäße Mehrschichtverbund kann auch als flächiger Verbund vorliegen, beispielsweise als Folie, etwa als Verpackungsfolie für Lebensmittel, als Verbundkörper mit Deckschicht zur Verbesserung der UV-Beständigkeit oder als extrudierte Mehrschichttafel.

[0053] Bei der Verwendung des erfindungsgemäßen Mehrschichtverbundes zur Leitung oder Bevorratung von brennbaren Flüssigkeiten, Gasen oder Stäuben, wie z. B. Kraftstoff oder Kraftstoffdämpfen, empfiehlt es sich, eine der zum Verbund gehörenden Schichten oder eine zusätzliche Innenschicht elektrisch leitfähig auszurüsten. Dies kann durch Compoundieren mit einem elektrisch leitfähigen Zusatz nach allen Methoden des Standes der Technik geschehen. Als leitfähiger Zusatz können beispielsweise Leitruß, Metallflitter, Metallpulver, metallisierte Glaskugeln, metallisierte Glasfasern, Metallfasern (beispielsweise aus rostfreiem Stahl), metallisierte Whiskers, Kohlefasern (auch metallisiert), intrinsisch leitfähige Polymere oder Graphitfibrillen verwendet werden. Es können auch Mischungen verschiedener leitfähiger Zusätze eingesetzt werden.

[0054] Im bevorzugten Fall befindet sich die elektrisch leitfähige Schicht in direktem Kontakt mit dem zu führenden oder zu bevorratenden Medium und besitzt einen Oberflächenwiderstand von maximal $10^9 \Omega \text{ cm}$.

[0055] Bei der Ausführung des erfindungsgemäßen Mehrschichtverbundes als Rohr kann dieses noch mit einer zusätzlichen Elastomerschicht ummantelt sein. Zur Ummantelung eignen sich sowohl vernetzende Kautschukmassen als auch thermoplastische Elastomere. Die Ummantelung kann sowohl mit als auch ohne Verwendung eines zusätzlichen Haftvermittlers auf das Rohr aufgebracht werden, beispielsweise mittels Extrusion über einen Querspritzkopf oder dadurch, daß ein vorgefertigter Elastomerschlauch über das fertig extrudierte Mehrschichtrohr geschoben wird.

[0056] Die Fertigung des Mehrschichtverbundes kann ein- oder mehrstufig erfolgen, beispielsweise mittels einstufiger Verfahren auf dem Wege des Mehrkomponentenspritzgusses, der Coextrusion oder des Coextrusionsblasformens, oder mittels mehrstufiger Verfahren, wie z. B. in US 5 554 425 beschrieben.

[0057] Der Mehrschichtverbund kann in der einfachsten Ausführungsform aus der Schicht I, dem Haftvermittler und der Schicht II bestehen; unter Verwendung zusätzlicher Schichten können aber auch beispielsweise folgende Schichtenkonfigurationen vorliegen:

Kautschuk/Schicht I/Haftvermittler/Schicht II;
Schicht I/Haftvermittler/Schicht II/elektrisch leitfähige Schicht II;
Schicht I/Haftvermittler/Schicht II/Haftvermittler/Schicht I;
Schicht I/Haftvermittler/Schicht II/Haftvermittler/elektrisch leitfähige Schicht I;
Kautschuk/Schicht I/Haftvermittler/Schicht II/Haftvermittler/Schicht I/elektrisch leitfähige Schicht I;
Schicht II/Haftvermittler/Schicht I/elektrisch leitfähige Schicht I.

[0058] Die in den Beispielen aufgeführten Ergebnisse wurden mit Hilfe nachstehender Meßverfahren bestimmt.

[0059] Zur Bestimmung der Carboxylendgruppen wurde 1 g Pfropfcopolymer in 50 ml Benzylalkohol unter Stickstoffabdeckung bei 165 °C gelöst. Die Lösezeit betrug maximal 20 min. Die Lösung wurde mit einer Lösung von KOH in Ethylenglykol (0,05 mol KOH/l) gegen Phenolphthalein bis zum Farbumschlag titriert.

[0060] Zur Bestimmung der Aminogruppen wurde 1 g des Pfropfcopolymers in 50 ml m-Kresol bei 25 °C gelöst. Die Lösung wurde mit Perchlorsäure potentiometrisch titriert.

[0061] Die Bestimmung der Lösungsviskosität η_{rel} (relative Viskosität) erfolgte unter Verwendung einer 0,5 gew.-%igen m-Kresol-Lösung bei 25 °C gemäß DIN 53727/ISO 307.

Beispiele:

[0062] In den Versuchen wurden folgende Komponenten verwendet:

Pfropfcopolymer 1:

[0063] 29,7 kg Laurinlactam wurden in einem Aufheizkessel bei 180 °C bis 210 °C aufgeschmolzen und in einen druckfesten Polykondensationskessel überführt; anschließend wurden 1,5 kg Wasser und 1,71 g Hypophosphorige Säure zugegeben. Die Laurinlactamspaltung wurde bei 280 °C unter dem sich einstellenden Eigendruck durchgeführt; danach wurde innerhalb von 3 Stunden auf einen Restwasserdampfdruck von 3 bar entspannt und 300 g Polyethylenimin (LUPASOL G 100 der BASF AG, Ludwigshafen) zudosiert. Das Polyethylenimin wurde bei dem sich einstellenden Eigendruck eingearbeitet; anschließend wurde auf Atmosphärendruck entspannt und dann 2 Stunden bei 280 °C Stickstoff über die Schmelze geleitet. Die klare Schmelze wurde über eine Schmelzepumpe als Strang ausgetragen, im Wasserbad abgekühlt und anschließend granuliert.

η_{rel} : 1,68

Schmelztemperatur T_m : 175 °C

Aminogruppenkonzentration: 225 mmol/kg

Carboxylendgruppenkonzentration: < 10 mmol/kg

Pfropfcopolymer 2:

[0064] 9,5 kg Laurinlactam wurden in einem Aufheizkessel bei 180 °C bis 210 °C aufgeschmolzen und in einen druckfesten Polykondensationskessel überführt; anschließend wurden 475 g Wasser und 0,54 g Hypophosphorige Säure zugegeben. Die Lactamspaltung wurde bei 280 °C unter dem sich einstellenden Eigendruck durchgeführt; danach wurde innerhalb von 3 Stunden auf einen Restwasserdampfdruck von 5 bar entspannt und 500 g Polyethylenimin (LUPASOL G 100 der BASF AG, Ludwigshafen) sowie 15 g Dodecandisäure zudosiert. Beide Komponenten wurden unter dem sich einstellenden Eigendruck eingearbeitet; anschließend wurde auf Atmosphärendruck entspannt und dann 2 Stunden bei 280 °C Stickstoff über die Schmelze geleitet. Die klare Schmelze wurde über eine Schmelzepumpe als Strang ausgetragen, im Wasserbad abgekühlt und anschließend granuliert.

η_{rel} : 1,52

Schmelztemperatur T_m : 169 °C

Aminogruppenkonzentration: 810 mmol/kg

Carboxylendgruppenkonzentration: < 10 mmol/kg

PA 1: Extrusionsfähige PA 12-Formmasse mit η_{rel} = 2,1 und einem Überschuß an Carboxylendgruppen

PA 2: Extrusionsfähige PA 12-Formmasse mit η_{rel} = 2,1 und einem Überschuß an Aminoendgruppen

PES 1: VESTODUR 1000, ein Homopolybutylenterephthalat der Degussa-Hüls AG mit einer Lösungsviskosität J, gemessen in Phenol/o-Dichlorbenzol (1 : 1), von 107 cm³/g

PES 2: VESTODUR 3000, ein Homopolybutylenterephthalat der Degussa-Hüls AG mit einer Lösungsviskosität J von 165 cm³/g

EXXELOR VA 1803: Ein mit ca. 1 % Maleinsäureanhydrid funktionalisierter EPM-Kautschuk der Fa. Exxon Chemical, Köln

Polyamid der Schicht I:

[0065]

PA 3: Extrusionsfähige, weichgemachte, schlagzähmodifizierte PA 12-Formmasse mit η_{rel} = 2,1 und einem Überschuß an Carboxylendgruppen

Polyester der Schicht II:

[0066]

- 5 PES 3: VESTODUR 2000, ein Homopolybutylenterephthalat der Degussa-Hüls AG mit einer Lösungsviskosität J von 145 cm³/g

Beispiel 1:

- 10 [0067] Bei 250 °C und einer Preßzeit von 30 s wurde ein Preßplatten-Dreischichtverbund aus PA 3, Ppropfcopolymer 1 als Haftvermittler und PES 3 hergestellt. Hierbei wurde sowohl zur Polyester- als auch zur Polyamidschicht eine untrennbare Haftung erhalten.

Beispiel 2:

- 15 [0068] Wie Beispiel 1, jedoch mit Ppropfcopolymer 2 als Haftvermittler. Auch hier wurde sowohl zur Polyester- als auch zur Polyamidschicht eine untrennbare Haftung erhalten.

Vergleichsbeispiel 1:

- 20 [0069] Wie im Beispiel 1 wurde ein Preßplattenverbund aus PA 3 und PES 3 hergestellt. Anstelle des Ppropfcopolymer 1 wurde LUPASOL G 100 in wasserfreier Form auf die Oberseite der Platte aus PA 3, die mit PES 3 verbunden werden sollte, in sehr dünner Schicht aufgebracht.

- 25 [0070] Nach dem Pressen und Abkühlen wurde die Platte entnommen und die Schichtenhaftung überprüft. Dabei erwies sich, daß keine Haftung vorlag.

Vergleichsbeispiel 2:

- 30 [0071] In einem Haake-Laborknetter wurden gemäß Tabelle 1 vier verschiedene Blends aus PA 2 und Polyethylenimin (LUPASOL G 100 in wasserfreier Form der BASF AG, Ludwigshafen) hergestellt.

Tabelle 1

Blends aus Polyamid und Polyethylenimin				
Blendkomponente	Gewichtsteile			
PA 2	99	95	90	80
Polyethylenimin	1	5	10	20
Die Vermischung erfolgte innerhalb von 8 Minuten bei 180 °C und 64 Upm.				

- 45 [0072] Die Mischungen wurden anschließend zerkleinert und auf eine spritzgegossene Platte aus PES 1 aufgegeben, die sich in einer Preßform befand. Anschließend wurde wie im Beispiel 1 angegeben verpreßt. In allen vier Fällen erwies sich beim Überprüfen der Schichtenhaftung, daß der Verbund an der Grenzfläche bereits mit der Hand gelöst werden konnte.

Haftvermittler - Blends:

- 50 HV 1 (nicht erfindungsgemäß):

[0073] 12,6 kg PA 1 und 22,82 kg PES 1 wurden auf einem Doppelschneckenknetter ZE 25 33D der Fa. Berstorff bei 270 °C und 200 U/min sowie mit einem Durchsatz von 10 kg/h schmelzegemischt, stranggepreßt und granuliert.

- 55 HV 2 (erfindungsgemäß):

[0074] 12,6 kg PA 2, 22,82 kg PES 1 und 5,0 kg Ppropfcopolymer 2 wurden auf einem Doppelschneckenknetter ZE

25 33D der Fa. Berstorff bei 270 °C und 150 U/min sowie einem Durchsatz von 10 kg/h schmelzegemischt, stranggepreßt und granuliert.

HV 3 (erfindungsgemäß):

[0075] 12,6 kg PA 2, 22,82 kg PES 2 und 5,0 kg Pfropfcopolymer 2 wurden auf einem Doppelschneckenknetzer ZE 25 33D der Fa. Berstorff bei 270 °C und 150 U/min sowie einem Durchsatz von 10 kg/h schmelzegemischt, stranggepreßt und granuliert.

HV 4 (erfindungsgemäß):

[0076] Wie HV 3, aber unter zusätzlicher Verwendung von 4,0 kg EXXELOR VA 1803.

Vergleichsbeispiel 3 sowie Beispiele 3 bis 5:

[0077] Zur Herstellung der Mehrschichtverbunde wurde ein Bändchencoextrusionswerkzeug verwendet mit einer Austrittsbreite von 30 mm, wobei die Zusammenführung der verschiedenen Schichten im Werkzeug kurz vor dem Austritt der Schmelze aus dem Werkzeug erfolgte. Das Werkzeug wurde hierbei von drei Storck 25-Extrudern gespeist. Nach dem Austritt aus dem Werkzeug wurde der Dreischichtverbund auf eine Kühlwalze aufgelegt und abgezogen (Chill-Roll-Verfahren).

[0078] Die Ergebnisse sind in der folgenden Tabelle wiedergegeben; die dort angegebenen Haftungsnoten bedeuten:

- | | |
|---|---|
| 0 | keine Haftung |
| 1 | geringfügige Haftung |
| 2 | etwas Haftung; mit geringem Aufwand zu trennen |
| 3 | gute Haftung; nur mit großem Aufwand und gegebenenfalls mit Hilfe von Werkzeugen zu trennen |
| 4 | nicht trennbar |

Tabelle 2: Herstellung von Dreischichtbändchen

Beispiel (B) Oder Vergleichs- beispiel (V)	Schicht I	Haftvermittler	Schicht II	Haftung	
				Grenzfläche Schicht I / Haftvermittler	Grenzfläche Schicht II / Haftvermittler
V 3	PA 3	HV 1	PES 1	0	4
B 3	PA 3	HV 2	PES 1	4	4
B 4	PA 3	HV 3	PES 3	4	4
B 5	PA 3	HV 4	PES 1	4	4

[0079] Die erfindungsgemäßen Beispiele 4 und 5 wurden zusätzlich in modifizierter Form wiederholt, indem Drei-

schichtrohre mit der entsprechenden Schichtenkonfiguration (mit PA 3 als Außenschicht) hergestellt wurden. Die Ergebnisse sind deckungsgleich (in allen Fällen Haftungsnote 4).

[0080] In allen untersuchten Fällen war die Langzeitbeständigkeit der Mehrschichtverbunde im Kontakt mit alkoholhaltigem Kraftstoff sowohl bei 40 °C als auch bei 60 °C ausgezeichnet.

Patentansprüche

1. Thermoplastischer Mehrschichtverbund, der folgende Schichten enthält:

- I. eine Schicht I aus einer thermoplastischen Formmasse;
 - II. eine Schicht II aus einer weiteren thermoplastischen Formmasse;
- dazwischen eine Schicht aus einem Haftvermittler, der zu mindestens 5 Gew.-% aus einem Pfpofcopolymer besteht, das unter Verwendung folgender Monomere hergestellt wird:

a) 0,5 bis 25 Gew.-%, bezogen auf das Pfpofcopolymer, eines Polyamins mit mindestens 4 Stickstoffatomen und einem zahlenmittleren Molekulargewicht M_n von mindestens 146 g/mol sowie

b) polyamidbildende Monomere, ausgewählt aus Lactamen, ω -Aminocarbonsäuren und/oder äquimolaren Kombinationen von Diamin und Dicarbonsäure.

2. Thermoplastischer Mehrschichtverbund gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens eine der Schichten I und II aus einer Polyamid-Formmasse oder einer Polyester-Formmasse besteht.

3. Thermoplastischer Mehrschichtverbund gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Schicht I aus einer Polyamid-Formmasse und die Schicht II aus einer Polyester-Formmasse besteht.

4. Thermoplastischer Mehrschichtverbund gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Polyamin mindestens 8 Stickstoffatome enthält.

5. Thermoplastischer Mehrschichtverbund gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Polyamin mindestens 11 Stickstoffatome enthält.

6. Thermoplastischer Mehrschichtverbund gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Polyamin ein zahlenmittleres Molekulargewicht M_n von mindestens 500 g/mol besitzt.

7. Thermoplastischer Mehrschichtverbund gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Polyamin ein zahlenmittleres Molekulargewicht M_n von mindestens 800 g/mol besitzt.

8. Thermoplastischer Mehrschichtverbund gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Aminogruppenkonzentration des Pfpofcopolymers im Bereich von 100 bis 2 500 mmol/kg liegt.

9. Thermoplastischer Mehrschichtverbund gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Pfpofcopolymer unter Verwendung folgender zusätzlicher Monomere hergestellt wird:

c) Oligocarbonsäure, ausgewählt aus 0,015 bis etwa 3 Mol-% Dicarbonsäure und 0,01 bis etwa 1,2 Mol-% Tricarbonsäure, jeweils bezogen auf die Summe der übrigen polyamidbildenden Monomere.

10. Thermoplastischer Mehrschichtverbund gemäß einem der Ansprüche 2 und 3, dadurch gekennzeichnet,

daß der Haftvermittler zusätzlich zum Pfpofcopolymere ein Polyamid und/oder einen Polyester enthält.

11. Mehrschichtverbund gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche,
dadurch gekennzeichnet,
daß er mehr als eine Schicht I und/oder mehr als eine Schicht II enthält.

12. Mehrschichtverbund gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche,
dadurch gekennzeichnet,
daß eine der Schichten elektrisch leitfähig eingestellt ist.

13. Mehrschichtverbund gemäß einem der Ansprüche 1 bis 11,
dadurch gekennzeichnet,
daß sich an die innerste Schicht noch eine zusätzliche, elektrisch leitfähige Schicht anschließt.

14. Mehrschichtverbund gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche,
dadurch gekennzeichnet,
daß er ein Rohr ist.

15. Mehrschichtverbund gemäß Anspruch 14,
dadurch gekennzeichnet,
daß er vollständig oder in Teilbereichen gewellt ist.

16. Mehrschichtverbund gemäß einem der Ansprüche 14 und 15,
dadurch gekennzeichnet,
daß sich an die äußerste Schicht noch eine Kautschukschicht anschließt.

17. Mehrschichtverbund gemäß einem der Ansprüche 14 bis 16,
dadurch gekennzeichnet,
daß er eine Kraftstoffleitung, eine Bremsflüssigkeitsleitung, eine Kühlflüssigkeitsleitung, eine Hydraulikflüssigkeits-
leitung, eine Tankstellenleitung, eine Klimaanlageleitung oder eine Vapor Line ist.

18. Mehrschichtverbund gemäß einem der Ansprüche 1 bis 13,
dadurch gekennzeichnet,
daß er ein Hohlkörper ist.

19. Mehrschichtverbund gemäß einem der Ansprüche 1 bis 13 sowie 18,
dadurch gekennzeichnet,
daß er ein Behälter, insbesondere ein Kraftstoffbehälter, oder ein Einfüllstutzen, insbesondere ein Tankeinfüllstut-
zen ist.

20. Mehrschichtverbund gemäß einem der Ansprüche 1 bis 13,
dadurch gekennzeichnet,
daß er eine Folie oder eine Mehrschichttafel ist.

21. Mehrschichtverbund gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche,
dadurch gekennzeichnet,
daß er mittels Mehrkomponentenspritzguß, Coextrusion oder Coextrusionsblasformen hergestellt wird.

22. Formmasse, die folgende Komponenten enthält:

I. 5 bis 60 Gew.-Teile eines Pfpofcopolymere, das unter Verwendung folgender Monomere hergestellt wird:

a) 0,5 bis 25 Gew.-%, bezogen auf das Pfpofcopolymere, eines Polyamins mit mindestens 4 Stickstoff-
atomen und einem zahlenmittleren Molekulargewicht M_n von mindestens 146 g/mol sowie

b) polyamidbildende Monomere, ausgewählt aus Lactamen, ω -Aminocarbonsäuren und/oder äqui-
molaren Kombinationen von Diamin und Dicarbonsäure;

II. 10 bis 85 Gew.-Teile eines Polyamids;

III. 10 bis 85 Gew.-Teile eines Polyesters;
wobei die Summe der Gew.-Teile von I., II. und III. 100 ergibt;

5 IV. maximal 40 Gew.-Teile Zusatzstoffe, ausgewählt aus schlagzähmachendem Kautschuk und/oder üblichen Hilfs- bzw. Zuschlagstoffen.

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

(19)



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11)

EP 1 065 048 A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(88) Veröffentlichungstag A3:
13.03.2002 Patentblatt 2002/11

(43) Veröffentlichungstag A2:
03.01.2001 Patentblatt 2001/01

(21) Anmeldenummer: 00109633.8

(22) Anmeldetag: 05.05.2000

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 29.06.1999 DE 19929883
09.02.2000 DE 10005641

(71) Anmelder: Degussa AG
40474 Düsseldorf (DE)

(72) Erfinder:
• Häger, Harald, Dr.
45772 Marl (DE)
• Böer, Michael
59399 Olfen (DE)
• Schmitz, Guido, Dr.
48249 Dülmen (DE)
• Oenbrink, Georg, Dr.
48249 Dülmen (DE)
• Richter, Ralf, Dr.
45657 Recklinghausen (DE)

(54) Mehrschichtverbund

(57) Ein thermoplastischer Mehrschichtverbund,
der folgende Schichten enthält:

- I. eine Schicht I aus einer thermoplastischen Formmasse;
- II. eine Schicht II aus einer weiteren thermoplastischen Formmasse;
dazwischen eine Schicht aus einem Haftvermittler, der zu mindestens 5 Gew.-% aus einem Pfropfcopolymer besteht, das unter Verwendung folgender Monomere hergestellt wird:

a) 0,5 bis 25 Gew.-%, bezogen auf das Pfropfcopolymer, eines Polyamins mit mindestens 4

Stickstoffatomen und einem zahlenmittleren Molekulargewicht M_n von mindestens 146 g/mol sowie

b) polyamidbildende Monomere, ausgewählt aus Lactamen, ω -Aminocarbonsäuren und/oder äquimolaren Kombinationen von Diamin und Dicarbonsäure

weist eine gute Schichtenhaftung auf.

EP 1 065 048 A3



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung
EP 00 10 9633

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
A,D	DE 196 33 133 C (VERITAS GUMMIWERKE AG) 5. März 1998 (1998-03-05) * das ganze Dokument *	1-3, 14-21	B32B27/34 B32B7/02 C08G69/48 C08G73/02 B32B27/36 F16L11/04 F16L11/127
A	US 3 442 975 A (CAWTHON THOMAS M ET AL) 6. Mai 1969 (1969-05-06) * Spalte 1, Zeile 54 - Spalte 2, Zeile 10 * * Spalte 2, Zeile 43-47 * * Spalte 7, Zeile 64-72 *	1-8	
A,D	US 5 258 213 A (MUEGGE JOACHIM ET AL) 2. November 1993 (1993-11-02) * Spalte 2, Zeile 12-31 * * Spalte 5, Zeile 44 - Spalte 3, Zeile 42 *	1-3,10, 21	
A	EP 0 287 839 A (DU PONT) 26. Oktober 1988 (1988-10-26) * Seite 2, Zeile 44-50 * * Seite 4, Zeile 3-26 *	1-3,10, 11	
A,D	DE 38 27 092 C (BRUNNHOFER, ERWIN FULDABRÜCK, DE) 7. September 1989 (1989-09-07) * das ganze Dokument *	14-19,21	B32B C08G F16L
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.7)
Recherchenort DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 17. Januar 2002	Prüfer Stabel, A
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung eingeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument			

EPO FORM 1503 (03.02.2002) (P04C03)

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 00 10 9633

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentedokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am
Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

17-01-2002

Im Recherchenbericht angeführtes Patentedokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE 19633133 C	05-03-1998	DE 19633133 C1 FR 2752452 A1	05-03-1998 20-02-1998
US 3442975 A	06-05-1969	DE 1720255 A1 FR 1562914 A GB 1164582 A	09-06-1971 11-04-1969 17-09-1969
US 5258213 A	02-11-1993	DE 4112668 A1 CA 2066383 A1 DE 59209681 D1 EP 0509211 A2 ES 2132095 T3 JP 3155604 B2 JP 6099553 A	22-10-1992 19-10-1992 02-06-1999 21-10-1992 16-08-1999 16-04-2001 12-04-1994
EP 0287839 A	26-10-1988	US 4800129 A AU 602203 B2 AU 1374488 A BR 8801354 A CA 1319484 A1 EP 0287839 A2 JP 63256437 A MX 167858 B	24-01-1989 04-10-1990 29-09-1988 01-11-1988 29-06-1993 26-10-1988 24-10-1988 19-04-1993
DE 3827092 C	07-09-1989	DE 3827092 C1	07-09-1989

EPO FORM P4481

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82